

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

HuveGuard NB vet suspensio oraalisuspensiota varten kanalle

2. Koostumus

Yksi annos (0,025 ml) sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Itiölliset ookystat varhaiskypsistä *Eimeria*-lajin kannoista:

<i>Eimeria necatrix</i> , kanta mednec 3+8, elävä	100–310 ookystaa*
<i>Eimeria brunetti</i> , kanta roybru 3+28, elävä	50–155 ookystaa*

* Valmistajan *in vitro* -laskentamenettelyn mukaan sekoittamisen ja vapauttamisen aikaan

Väritön, valkoinen tai vaaleanbeige suspensio ravistettuna.

3. Kohde-eläinlaji(t)

Kana.

4. Käyttöaiheet

Kanojen aktiiviseen immunisointiin *E. necatrixin* ja *E. brunettin* aiheuttamien infektioiden sekä kokkidioosin kliinisten oireiden vähentämiseksi.

Immunitetin alkuaika: 21 päivää rokotuksen jälkeen.

Immunitetin kesto: ei ole vahvistettu.

5. Vasta-aiheet

Ei ole.

6. Erityisvaroitukset

Erityisvaroitukset:

Rokota vain terveitä eläimiä.

Rokote sisältää eläviä kokkidien ookystia, ja immunitetin muodostuminen riippuu rokotekantojen replikoinnista kanoissa.

On tavallista löytää ookystia rokotettujen lintujen maha-suolikanavasta 1–3 viikkoa tai pidemmän ajan jälkeen rokotuksesta. Nämä ookystat ovat todennäköisimmin rokoteeookystoja, jotka kiertävät linnuissa kuivikkeiden kautta. Ookystien kierrätys on tarpeen immunitetin kehitykselle ja jatkuvalle suojalle.

Koska luonnollinen altistus parantaa suojaa kokkidioosi-infektiota vastaan rokotuksen jälkeen, aineet, joilla on anti-kokkidiaalinen vaikutus, voivat rokotuksen jälkeen vaikuttaa haitallisesti immunitetin kehittymiseen. Tämä on tärkeää kanojen koko eliniän.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Kanat on ehdottomasti lattiakasvatettava kuivikkeissa.

Ennen immunitetin syntymistä ja kasvatussykliä välissä kanala on puhdistettava huolellisesti ja

kuivikkeet poistettava kokkidioosialtistuksen vähentämiseksi.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Käyttäjän on käytettävä henkilökohtaisia suojavarusteita, kuten hyvin istuvaa naamaria ja silmäsuojaimia ruiskuttaessaan rokotetta kanoihin tai rehuun.

Pese ja desinfioi kädet ja laitteet käytön jälkeen.

Munivat linnut:

Eläinlääkkeen turvallisuutta muninnan aikana ei ole selvitetty. Ei saa käyttää munivilla linnuilla ja neljään viikkoon ennen muninnan ja hautomisen alkamista.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Älä anna mitään antikokkidiaalisia aineita, mukaan lukien sulfonamideja, ennen tai jälkeen rokotuksen, sillä tällä voi olla kielteinen vaikutus immunitettiin, joka on riippuvainen ookystien kierrätyksestä ympäristössä.

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkkeiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkkeiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

Yliannostus:

Haitallisia vaikutuksia ei ole havaittu 10-kertaisen yliannoksen antamisen jälkeen.

Merkittävät yhteensopimattomuudet:

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkettä ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

7. Haittatapahtumat

Kana: ei tunneta.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

www-sivusto: <https://www.fimea.fi/elainlaakkeet/>

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Suun kautta (ruiskuttamalla rokotetta lintuihin, rehuun, juomaveden kautta).

Rokotusaikataulu:

Rokotteen anto ruiskuttamalla lintuihin ja rehuun: yksi annos rokotetta kullekin kanalle 1 päivän iästä lähtien.

Juomavedessä: yksi annos rokotetta kullekin kanalle 3 päivän iästä lähtien.

9. Annostusohjeet

Jokainen antotapa käyttää 30 ml injektiopulloja, jotka sisältävät joko 1 000 tai 5 000 annosta rokotetta. Kun pullo on avattu, koko sisältö on käytettävä.

Ruiskuttaminen rehun kautta

Riittävä määrä aloitusrehua poikasten ensimmäiselle 12-24 elintunnille tulisi levittää paperille tai muoville pitkin kanalan lattiaa.

Ravista rokotepulloa voimakkaasti 30 sekunnin ajan ennen käyttöä suspensoidaksesi ookystat uudelleen. Laimenna rokoteteeseen sekoittaen siihen noin 1 000 annosta litraan vettä kohden (5 000 annosta 5 litrassa). Varmistaaksesi, että kaikki ookystat on poistettu pullosta, huuhtelee se 3 kertaa vedellä. Suihkuta ookystasuspensio rehun pinnalle tasaisesti käyttäen karkeajakoista suihketta. Varmista, että rokotete on levinnyt tasaisesti rehun koko alueelle kanojen saataville. Sekoita asetinsäiliötä tasaisesti suihkuttamalla välttääksesi ookystien laskeutumisen. Varmista, että kaikki tarjottava rehu on käsitelty, ja että annosten kokonaismäärä vastaa lintujen määrää.

Kun rokotete on laimennettu käyttöä varten, se on ruiskutettava välittömästi rehuun, ja varmistettava, että linnuilla on esteetön pääsy rehuun.

Kun käsitelty rehumäärä on käytetty, rutiiniruokinta voi jatkua.

On suositeltavaa seurata lintujen rehun saantia ja käyttäytymistä ja käyttää rokotetta tällä menetelmällä vasta, kun niiden oletetaan saaneen riittävän määrän rehua.

Antaminen juomaveden kautta

Rokotteen antamiseksi on käytettävä juottolaitteita.

Tarjoa riittävä määrä juottolaitteita ja juomatilaa, jotta kaikki poikaset pääsevät käsiksi rokotetta sisältävään veteen, ja saavat täten oikean annoksen.

Aseta juottolaitteet tasaisesti alueelle, johon poikaset on sijoitettu.

Vettä on pidättäydyttävä antamasta 2–4 tuntia ennen rokotusta.

Ksantaanikumiliuoksen valmistaminen:

Kaupallisesti saatavilla olevaa ksantaanikumia voidaan käyttää.

1 000 annosta varten laita 3 litraa huoneenlämpöistä juomavettä sopivaan astiaan ja liuota 5 g ksantaanikumia.

5 000 annosta varten laita 15 litraa huoneenlämpöistä juomavettä sopivaan astiaan ja liuota 25 g ksantaanikumia.

Valmista rokotesuspensio seuraavasti:

Suspensoidaksesi ookystat uudelleen, sekoita rokotepulloa voimakkaasti. Avaa pullo ja kaada koko sisältö puhtaaseen, huoneenlämpöiseen juomaveteen: 2 litraa 1 000 annokselle ja 10 litraa 5 000 annokselle. Varmistaaksesi, että kaikki ookystat on poistettu pullosta, huuhtelee se 2–3 kertaa vedellä. Ravista saatu 2 litraa (1 000 annosta) tai 10 litraa (5 000 annosta) rokotesuspensiota, ja siirrä se asteittain aiemmin valmistettuun ksantaanikumiliuokseen sekoittaen huolellisesti, jotta suspensiosta tulee homogeeninen.

Ksantaanikumin sekoittamisesta rokoteliuokseen muodostuu 5 litraa (1 000 annokselle) tai 25 litraa (5 000 annokselle) rokotete-ksantaanikumiliuosta. Kaada rokotete-ksantaanikumisuspensio juottolaitteeseen.

Antaminen ruiskuttamalla kanoihin

Kutakin 100 kanaa kohti on valmistettava noin 24 ml (0,24 ml/lintu) karkeajakoista suspensiota.

Ruiskutettaessa kanoihin käytä Brilliant Blue (E133) -väriainetta.

Väriällisen laimenteen valmistaminen:

1 000 annosta varten laita 240 ml vettä sopivaan säiliöön ja lisää Brilliant Blue (E133) -väriainetta niin, että sen konsentraatioksi tulee 0,01 % w/v.

5 000 annosta varten laita 1200 ml vettä sopivaan säiliöön ja lisää Brilliant Blue (E133) -väriainetta niin, että sen konsentraatioksi tulee 0,01 % w/v.

Rokotesusension valmistaminen ja jako:

Ravista 1 000 tai 5 000 annoksen pulloa voimakkaasti suspensoidaksesi ookystat uudelleen.

Lisää koko rokotteen sisältö laimenteen, ja sekoita huolella. Huuhtelee pullo 3 kerta laimenteella varmistaaksesi, että kaikki ookystat on poistettu. Täytä rokotevälineen säiliö koko valmistetulla määrällä. Ylläpidä jatkuvasti rokotesusension homogeenisuus. Rokotusvälineen paineen on oltava 3

baria. Pisarakoon on oltava $\geq 100 \mu\text{m}$.

Parantaaksesi rokotuksen yhdenmukaisuutta, pidä poikaset poikasaitauksessa vähintään 1 tunnin ajan, jotta ne nielevät kaikki rokotepisarot. Varmista, että valoa on riittävästi, jotta kanat pysyvät hereillä ja sukivat itseään ja toisiaan.

10. Varoajat

Nolla vrk.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä ja kuljeta kylmässä ($2\text{ °C} - 8\text{ °C}$). Ei saa jäätä. Säilytä valolta suojassa.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä merkinnän Exp. jälkeen.

Sisäpakkauksen kesto aika ensimmäisen avaamisen jälkeen: käytettävä heti.

Ohjeiden mukaan laimennetun eläinlääkkeen kesto aika: 4 tuntia.

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

Eläinlääkemääräys.

14. Myyntilupien numerot ja pakkauskoot

MTnr: 33935

Pakkauskoot:

Pahvipakkaus, jossa on 1 injektiopullo (1 000 annosta)

Pahvipakkaus, jossa on 1 injektiopullo (5 000 annosta)

Pahvipakkaus, jossa on 5 injektiopulloa (1 000 annosta)

Pahvipakkaus, jossa on 5 injektiopulloa (5 000 annosta)

Pahvipakkaus, jossa on 10 injektiopulloa (1 000 annosta)

Pahvipakkaus, jossa on 10 injektiopulloa (5 000 annosta)

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

15.07.2025

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerpen
Belgia
Puh: +32 3 288 18 49
Sähköposti: pharmacovigilance@huvepharma.com

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Biovet JSC
39 Petar Rakov Street
4550 Pesthera
Bulgaria

17. Lisätietoja

Rokotusta seuraa jatkuva ja elinikäinen rokoteookystien kierrätys linnuissa kuivikkeiden kautta. Tämä ookystien kierrätys johtaa immuniteetin kehittymiseen ja jatkuvaan suojaan molempien *Eimeria*-kantojen viljeilyä vastaan.

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

HuveGuard NB vet suspension till oral suspension för kyckling

2. Sammansättning

Varje dos på 0,025 ml innehåller:

Aktiva substanser:

Sporulerade oocystor från brådmogna stammar av *Eimeria*-arter:

<i>Eimeria necatrix</i> , stam med nec 3+8, levande	100–310 oocystor*
<i>Eimeria brunetti</i> , stam roybru 3+28, levande	50–155 oocystor*

* Enligt räkningsförfarande *in vitro* av tillverkaren vid tidpunkten för blandning och vid frisättning

Färglös till vit till ljusbeige suspension efter omskakning.

3. Djurslag

Kyckling.

4. Användningsområden

För aktiv immunisering av kycklingar för att minska infektion och kliniska tecken på koccidiosis orsakad av *E. necatrix* och *E. brunetti*.

Immunitetens insättande: 21 dygn efter vaccination.

Immunitetens varaktighet: har inte fastställts.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Vaccinera endast friska djur.

Vaccinet innehåller levande koccidioocystor och är beroende av replikering av vaccinstammar inom kycklingarna för att stimulera immunitet.

Det är vanligt att hitta oocystor i gastrointestinala systemet hos vaccinerade fåglar från 1-3 veckor eller mer efter vaccination. Dessa oocystor är sannolikt vaccin-oocystor som återinfekterar fåglarna via ströbädden. Återinfektion av oocystor är nödvändig för utveckling av immunitet och för fortsatt skydd.

Eftersom skyddet mot koccidieinfektion efter vaccination förstärks genom naturlig infektion, kan andra terapeutiska medel med aktivitet mot koccidier som ges efter vaccination kunna påverka utvecklingen av immunitet negativt. Detta är viktigt under hela kycklingens levnad.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Kycklingarna måste vara uppfödda på ströbädd.

För att minska risken för koccidieinfektion före immunitetens inträdande, bör ströbädden avlägsnas och kycklinghuset noggrant rengöras mellan uppfödningscyklerna.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Använd personlig skyddsutrustning vid sprayning av vaccinet på kycklingar eller foder. Personen som utför arbetet ska bära ett välsittande andningsskydd och ögonskydd.

Tvätta och desinficera händer och utrustning efter användning.

Äggläggande fåglar:

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under äggläggning. Använd inte till äggläggande fåglar och inom 4 veckor före äggläggningsperiodens början.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Administrera inte några koccidiostatiska medel, inklusive sulfonamider, före eller efter vaccination, eftersom detta kommer att ha en negativ inverkan på immunitet som är beroende av återinfektion av oocystor i miljön.

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Ett beslut om att använda detta vaccin före eller efter ett annat läkemedel måste därför fattas från fall till fall.

Överdoser:

Inga biverkningar har observerats efter administrering av en 10-faldig överdos.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

7. Biverkningar

Kyckling: inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
webbplats: <https://www.fimea.fi/sv/veterinar>

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Oral användning (via sprayning på fåglarna, sprayning på foder, i dricksvatten).

Vaccinationsschema:

Spray på fåglar och spray på foder: administrera en dos av vaccinet till varje kyckling från 1 dags ålder.

I dricksvatten: administrera en dos av vaccinet till varje kyckling från 3 dagars ålder.

9. Råd om korrekt administrering

Varje administreringsmetod använder 30 ml flaskor som innehåller antingen 1 000 eller 5 000 doser av vaccinet. Efter öppning av dosflaskan måste hela innehållet användas.

Administrering via spray på foder

Lägg ut tillräckligt med startfoder för kycklingarnas första 12–24 timmar på papper eller plast på golvet i höns huset.

Skaka flaskan med vaccinet kraftigt i 30 sekunder innan användning för att återsuspendera oocystorna. Späd ut vaccinet med vatten i ett förhållande på runt 1 000 doser i 1 liter vatten (5 000 doser i 5 liter). Skölj ur flaskan 3 gånger med vatten för att säkerställa att alla oocystor avlägsnats. Spraya suspensionen med oocystorna jämnt fördelat över fodret med en grov spraystråle. Se till att sprayen blir jämnt fördelad över ytan på allt foder som finns tillgängligt för kycklingarna. Skaka regelbunden sprayflaskan medan du sprayar för att undvika att oocystorna faller ut. Se till att allt tillgängligt foder behandlas och att det sammanlagda antalet doser som administrerats matchar antalet fåglar.

Efter att vaccinlösningen har blivit utspädd för användning ska den omedelbart sprayas på fodret och fåglarna ska placeras så att de har tillgång till fodret omgående.

När den behandlade fodermängden har förtärs kan rutinmässig utfodring fortsätta.

Det rekommenderas att övervaka foderintaget och fåglarnas beteende, och att man endast administrerar vaccinet med denna metod om man förväntar sig adekvat foderintag.

Administrering via dricksvatten

För administrering av vaccinet måste dricksvattenautomater användas.

Tillhandahåll ett tillräckligt antal dricksvattenautomater och dricksvattenutrymme så att alla kycklingar har tillgång till vatten och på så sätt kan få rätt dos.

Placera dricksvattenautomaterna jämnt fördelat på den yta där kycklingar är inhysta.

Vatten bör inte ges under 2 - 4 timmar före vaccination.

Beredning av xantangummilösning:

Kommersiellt tillgängligt xantangummi kan användas.

För 1 000 doser, håll upp tre liter rent, rumstempererat dricksvatten i en lämplig behållare och lös däri upp 5 g xantangummi.

För 5 000 doser, håll upp 15 liter rent, rumstempererat dricksvatten i en lämplig behållare och lös däri upp 25 g xantangummi.

Förbered vaccinsuspensionen enligt följande:

För att återsuspendera oocystorna, skaka vaccinflaskan kraftigt. Öppna flaskan och håll hela innehållet i rent, rumstempererat dricksvatten: 2 liter för 1 000 doser och 10 liter för 5 000 doser. För att säkerställa att alla oocystor avlägsnas från flaskan, skölj ur den 2-3 gånger med vatten. Skaka den erhållna mängden, 2 liter (1 000 doser) eller 10 liter (5 000 doser) och överför gradvis till den förberedda xantangummilösningen. Blanda noggrant för att säkerställa en homogen suspension. Blandning av xantangummilösningen med vaccinlösning ger en slutlig volym av 5 liter (för 1 000 doser) eller 25 liter (för 5 000 doser) vaccin-xantangummisuspension. Håll vaccin-xantangummisuspensionen i dricksvattenautomaterna.

Administrering via sprayning på kycklingarna.

Förbered en suspension för grov sprayning med en volym på c:a 24 ml för 100 kycklingar (0,24 ml/kyckling).

Använd färgämnet briljantblått (E133) för sprayning på kycklingarna.

Förbereda färgad spädningssväska:

För 1 000 doser, håll 240 ml vatten i ett lämpligt kärl och tillsätt färgämnet briljantblått (E133) med en koncentration på 0,01 % w/v.

För 5 000 doser, håll 1200 ml vatten i ett lämpligt kärl och tillsätt färgämnet briljantblått (E133) med en koncentration på 0,01 % w/v.

Förbereda och administrera vaccinsuspensionen:

Skaka flaskan med de 1 000 eller 5 000 doserna kraftigt för att återsuspendera oocystorna.

Tillsätt hela innehållet i flaskan i spädningssväsken och blanda noggrant. Skölj ur flaskan med spädningssväska 3 gånger för att säkerställa att alla oocystor avlägsnats. Fyll sprayanordningens

vaccinbehållare med hela den förberedda volymen. Upprätthåll kontinuerlig homogenitet i vaccinsuspensionen. Trycket i spryanordningen ska vara 3 bar. Spryanordningen måste tillhandahålla en droppstorlek på $\geq 100 \mu\text{m}$.

För att säkerställa mer enhetlig vaccination ska kycklingarna behållas i lådan i minst 1 timme för att möjliggöra upptag av alla vaccindroppar. Se till att det finns tillräckligt med ljus så att kycklingarna är vakna och putsar sig själva och varandra.

10. Karenstider

Inga skadliga effekter har observerats efter administrering av en 10-faldig överdos.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras och transporteras kallt (2 °C – 8 °C). Får ej frysas. Skyddas mot ljus.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter Exp.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: användas omedelbart.

Hållbarhet efter spädning enligt anvisning: 4 timmar.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr: 33935

Förpackningsstorlekar:

Pappkartong med 1 injektionsflaska med 1 000 doser

Pappkartong med 1 injektionsflaska med 5 000 doser

Pappkartong med 5 injektionsflaskor med 1 000 doser

Pappkartong med 5 injektionsflaskor med 5 000 doser

Pappkartong med 10 injektionsflaskor med 1 000 doser

Pappkartong med 10 injektionsflaskor med 5 000 doser

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

15.07.2025

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Huvepharma NV

Uitbreidingstraat 80

2600 Antwerpen

Belgien

Tlf: +32 3 288 18 49

E-post: pharmacovigilance@huvepharma.com

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

Biovet JSC

39 Petar Rakov Street

4550 Peshtera

Bulgarien

17. Övrig information

Vaccination följt av kontinuerlig och livslång återinfektion av fåglarnas vaccinoocystor via ströbädden. Denna återinfektion av vaccinoocystor resulterar i utvecklingen av immunitet och fortsatt skydd mot vilda stammar av båda *Eimeria*-stammarna